```
C07D-403/04; C07D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00
```

5/7/2

DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004809423

WPI Accession No: 86-312764/198648

New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth promoters

Patent Assignee: BAYER AG (FARB)

Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H; SCHEER M

Number of Countries: 019 Number of Patents: 013

Patent Family:

rat	tent rand	тy.			•							
Pat	tent No	Kinc	d Date	App	olicat	No	Kind	Date	Main	IPC	Week	
DE	352,9247	Α	19861120	DΕ	352924	17	Α	19850816			198648	В
EP	(202538)	Α	19861126	EP	861062	209	Α	19860506			198648	
ΑU	8657217	Ą.	19861120		•						198702	
JP	61268678	Α	19861128	JΡ	861097	713	A	19860515			198702	
DK	8602300	Α	19861118								198707	
BR	8602224	Α	19870113								198708	
ZA	8603645	Α	19861110	ZA	863645	5	Α	19860520			198708	
FI	8602201	Α	19861118								198711	
HU	41244	T	19870428								198721	
CS	8603569	Α	19880115								198810	
ES	8801815	Α	19880501	ES	555052	2	A	19860516			198824	
ΕP	202538	В	19881228								198901	
DΕ	3661493	G	19890202								198906	

Priority Applications (No Kind Date): DE 3517706 A 19850517; DE 3529247 A

Cited Patents: 1. journal ref.; AT 311994; BR 7802533; DE 2510936; DE 2645613; DE 2648248; US 3989505

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

DE 3529247 A 79

EP 202538 A G

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

EP 202538 B G

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

Abstract (Basic): DE 3529247 A

(A) Thienyl (iso) ureas of formula (Ia) are new n=3-6; A=N(R4) CONR5R6 or N(R4) C(OR5)=NR6; R'3 = (a) CN, COOR7, CONR8R9 or COR10 when n=3, 5 or 6, or (b) COOMe, (2-4C alkenyloxy) carbonyl, CONR8R9 or COR10 when n=4; R4 = H or alkyl; R5 and R6 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl, opt. substd. aryl or heteroaryl; R7 = H, opt. substd. alkyl, cycloalkyl, alkenyl or opt. substd. aryl; R8 = H, alkyl or cycloalkyl; R9 = H, opt. substd. alkyl or opt. substd. aryl.

(B) Thienyl isocyanates of formula (II) are also new, except for 3-methoxycarbonyl -2-thienyl isocyanate; R1 and R2 = H, halogen, NO2, CN, alkoxy, alkylthio, haloalkoxy, haloalkylthio, alkoxyalkyl or opt. substd. alkyl, acyl, aroyl, or aryl, or R1+R2 forms an opt. substd. satd. or unsatd. carbocyclic ring opt. with a carbonyl function; R''3 = COOR''7, CONR8R9 or COR10; R''7 = H, opt. substd. methyl, cycloalkyl, 2-4C alkenyl or opt. substd. aryl.

USE - Use of thienyl (iso)ureas of formula (I) is 'animal productivity promoters' (specifically growth promoters) is claimed. R3 = CN, COOR7, CONR8R9 or COR10. (79pp Dwg.No.0/0) Abstract (Equivalent): EP 202538 B

Use of thienylureas or -isoureas of the formula (I) in which A represents the radicals (Ia) and (Ib) R1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl, and aryl, R2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy,

alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, aroyl, alkyl and aryl, or R1 and R2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function, R3 represents the radicals CN, COOR7, COONR8R9 or COR10, R4 represents hydrogen or alkyl, R5 represents, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl, R6 represents hydrogen, optionall substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, or optionally substituted aryl, R8 represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl and R10 represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as growth-promoting agents for animals. (33pp) Derwent Class: B03; C02 International Patent Class (Additional): A23K-001/16; A61K-031/38; C07D-333/36 5/7/3 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 004068583 WPI Accession No: 84-214124/198435 Herbicidal 4-ureido-thiophene-3 carboxylic acid ester(s) - prepd. e.g. by reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with isocyanate(s) Patent Assignee: BASF AG (BADI Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B Number of Countries: 004 Number of Patents: 002 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219 198435 B A 19840829 EP 84101466 A 19840213 EP 116932 198435 Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219 Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204 Patent Details: Kind Lan Pg Filing Notes Patent Application Patent DE 3305866 A 27 A G EP 116932 Designated States (Regional): DE FR GB IT Abstract (Basic): DE 3305866 A Cpds. of formula (I) are new. In (I) Rl=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl(opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt. substd.) or benzyl (opt. substd.). USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha. 0/0 Derwent Class: C02 International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38 5/7/4 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 002553909 WPI Accession No: 80-71933C EP 16371 EP A 19801001 198041

1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects

Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF)

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 202 538

A₁

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

22) Anmeldetag: 06.05.86

(6) Int. Ct.4: A 23 K 1/16 C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

(30) Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.86 Patentblatt 86/48

84 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: BAYER AG Konzernverwaltung RP Patentabtellung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

2 Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kleiststrasse 10 D-4018 Langenfeld(DE)

(7) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)

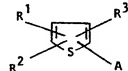
2 Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)

2 Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katemberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)

22) Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmannsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(54) Leistungsfördernde Mittel.

5) Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylhamstoffen oder -isohamstoffen der formel I



in welcher

A für die Reste la und lb steht

R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht, gekennzeichnet sind.

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP

Patentabteilung

Rt/cm/c

11

10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
- Es wurde gefunden, daβ Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



1

35

in welcher

5 A für die Reste Im und Ib steht

10

$$R^4 0 - R^5$$
| | - N - C = N - R⁶ Ib

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R^3 für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

35

5	R ⁵	für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
		Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
		substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

- 10 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

30

15

Thienylharnstoffe der Formel II

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3

35

- 5 in welcher
 - A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- R^3 für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

15

20

- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder
 Heteroaryl steht,
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben.

Le A 23 725

15

5 mit Aminen der Formel IV

H - NR5R6

IV

in welcher

10

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20 R² R³

III

in welcher

25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
steht,

35

- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R³ für die Reste COOR⁷. CONR⁸R⁹. COR¹⁰ steht.
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht.
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes 20 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

15

25

in welcher

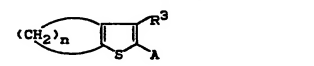
 R^{1} , R^{2} , R^{3} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel VI gefunden

15



in welcher

20

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

Ia

VI

Ib

30

 $m R^3$ für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, $\rm COOR^7$, $\rm CONR^8R^9$, $\rm COR^{10}$ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste $\rm COOCH_3$, $\rm COO(C_{2-4}-Alkenyl)$, $\rm CONR^8R^9$, $\rm COR^{10}$ steht,

- 5 R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloskyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- 5. Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI erhält, 30

10

5 in welcher

10

20

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht

- R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-λlkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

- 5 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß λ für den Rest Ia steht und R^5 für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

20 in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat.

umsetzt, oder

35

b) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R3 die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

 ${\bf R}^{\bf 5}$ und ${\bf R}^{\bf 6}$ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35

5 n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

 R^5 und R^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste la oder lb steht,

 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

Le A 23 725

5 sondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-Di-C₁₋₄-alkylamino, 10 amino substituiertes C1-6-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht.

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ gemeinsam mit den angrenzenden beiden C- λ tomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C₁₋₄-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, C₁₋₄-Dialkylamino, C₁₋₄-Halogenalkyl, C₁₋₄-Halogenalkoxy, C₁₋₄-Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R1 und R2 mit den engrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt O, S oder N als Heteroatome. 35

- ⁵ R³ für die Rest CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R^4 für Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, 10 C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C₁₋₄-Alkylamino, Di-C₁₋₄-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C₁₋₄-Alkyl, CN, Halogen, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist,
 - R⁶, R⁷ fund R⁹ für die bei R⁵ angeführten Reste stehen,
- 30 R⁸ für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht,
- R¹⁰ für die bei R⁵ angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher

- 5 A für die Reste Ia und Ib steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,

 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,

 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R³ für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
- \mathbb{R}^4 und \mathbb{R}^6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C₁₋₄-Alkyl, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,
 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R^{10} für C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
 - ${
 m R}^1$ und ${
 m R}^2$ gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cyclohexan-, Cyclohexano-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen, die gegebenenfalls durch ${
 m C}_{1-4}$ -Alkyl, insbesondere

Le A 23 725

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R3 für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 4 und 6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloalkyl mit bis zu
 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen,
 insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
- R⁷ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff steht,
 - R9 für Wasserstoff oder Methyl steht.
- 25 R¹⁰ für Methyl oder Phenyl steht.

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

10		R^1 R^3 R^2 R^3	A = -NH-CO-	NHR ⁶
	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
15	Н	сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн ₃
	н	-сн ₃	3-CO ₂ Et	-сн -сн ₃
20	н	-CH CH3	3-C0 ₂ Et	-(H)
	Н	-cH - CH ³	3-C0 ₂ Et	
25	H	-CH ₃	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
30	н	-cH ₂ -CH cH ₃	3-C0_Et	-сн
	н	-cH ² -cH	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн -
35	н	-ch ₂ -ch ch ₃	3-CO ₂ EL	-(H)

```
reaction of 4-amino-thiophene-3- carboxylic acid ester(s) with
 isocyanate(s)
Patent Assignee: BASF AG (BADI )
Inventor: ACKER R D; ROSSY P A; WUERZER B
Number of Countries: 004 Number of Patents: 002
Patent Family:
Patent No Kind Date
                         Applicat No Kind Date
                                                    Main IPC
                                                                    Week
DE 3305866 A 19840823 DE 3305866 A 19830219
                                                                    198435 B
          A 19840829 EP 84101466 A 19840213
EP 116932
                                                                    198435
Priority Applications (No Kind Date): DE 3305866 A 19830219
Cited Patents: DE 2040579; DE 2122636; EP 90309; US 2453564; US 3931204
Patent Details:
        Kind Lan Pg Filing Notes
Patent
                                     Application Patent
DE 3305866 A
                   27
EP 116932
            A
               G
   Designated States (Regional): DE FR GB IT
Abstract (Basic): DE 3305866 A
Cpds. of formula (I) are new. In (I) Rl=H, 1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkynyl, 1-10C haloalkyl, 2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl,
3-7C cycloalkyl, phenyl (opt. substd) by or benzyl (opt. substd.); R2=1-10C alkyl, 2-10C alkenyl, 2-10C alkylnyl, 8-10C phenylalkyl, 1-10C haloalkyl,
2-10C alkoxyalkyl, 2-10C alkylthioalkyl, 3-7C cycloalkyl, phenyl (opt.
substd.) or benzyl (opt. substd.).
  USE - As selective herbicides in a wide range of crop plants. Application
may be pre- or post-emergence and is generally at a rate of 0.1-5 kg/ha or more, pref. 0.5-3 kg/ha.
  0/0
Derwent Class: C02
International Patent Class (Additional): A01N-047/36; C07D-333/38
 5/7/4
DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI
(c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
002553909
WPI Accession No: 80-71933C EP 16371_)EP A 19801001_198041
 1-(1-Methyl-4-oxo-2-imidazolinyl)-3-thienyl-urea derivs. - useful as
 anxiolytics of low toxicity without muscle relaxing and sedating effects
Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF )
Inventor: HUNKELER W; KYBURZ E
Number of Countries: 016 Number of Patents: 007
Patent Family:
Patent-No Kind Date EP 16371 A 1980100
                          Applicat No Kind Date
                                                     Main IPC
                                                                    Week
            A 19801001
                                                                    198041 B
NO 8000720 A 19801006
                                                                    198044
DK 8001087 A 19801013
                                                                    198045
JP 55124770 A 19800926
                                                                    198045
FI 8000559 A 19801031
                                                                    198048
PT 70949
          A 19810306
                                                                    198113
ZA 8001347 A 19810203
                                                                    198117
Priority Applications (No Kind Date): CH 80171 A 19800110; CH 792415 A
   19790314
Cited Patents: DE 2448869; US 3983135; US 4025517
Patent Details:
Patent
          Kind Lan Pg Filing Notes
                                         Application Patent
EP 16371
             A G
    Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE
Abstract (Basic): EP 16371 A
   Urea derivs. of formula (I) and isocyanatothiophene derivs. of formula
 (II) are new: (R is 2-thienyl, 3-thienyl or 5-halo-3-thienyl; R1 is H or
```

(I) are pharmaceuticals esp. useful as anxiolytics of very low toxicity.
(I) have a very selective anxiolytic effect without possessing the muscle

halogen).

5	R ¹ R ²	R3	R ⁶
10	н -сн ₂ -сн ₃	3-CO _Z EŁ	-
	н -сн ⁵ -сн ³	3-CO ₂ Et	sec-Butyl
15	н -сн ⁵ -сн ³	3-CO ₂ EŁ	tertButyl
	н -сн ₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
20	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн
	-CH ₃ -Et	3-C0 ₂ Et	- (
25	-+CH ₂ +3	CONH ₂	CH ₃
	+CH ₂ + ₃	CONH2	1-Propyl
	+CH ₂ →3	CONH2	n-Butyl
	+CH ₂ +3	CONH2	Cyclohexyl
30	+CH ₂ +3	CONH2	Phenyl
30	+CH ₂ + ₃	CONH ₂	4-Chlorphenyl
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	CH ₃
	+CH ₂ + ₄	CONHC2H5	1-Propyl
	+CH ₂ -s-CH ₂ CH ₂ +	CONH2	CH ³
35	+CH ₂ -O-CH ₂ CH ₂ +	CONH ₂	CH3
	+ch ₂ -nh-ch ₂ ch ₂ +	COOC ₂ H ₅	СНЗ

5	•			A = -NH-CO-	-NR ⁵ R ⁶
	R ¹	R ²	R3	R ⁵	R ⁶
	+CH2	2+4	соосн3	снз	снз
10	+CH	2+4	COOCH ³	CH3	C ₂ H ₅
	+CH ₂	2 ⁺ 4	COOCH ³	C2H5	C ₂ H ₅
	+CH2	2 4	CONH2	сн ^З	СНЗ
	+CH2	2+4	CONH2	CH3	C2H5
	+CH ₂	2+4	CONH2	C2H5	с ₂ н ₅
15	+CH ₂	2+4	CN	снэ	СН _З
	+CH ₂	2 ⁺ 4	CN	сн _З	с ₂ н ₅
	+CH ₂	2+4	CN	C ₂ H ₅	с ₂ н ₅
	+CH ₂		COOCH3	снз	снз
	+CH ₂ + ₅		COOCH3	СНЗ	с ₂ н ₅
20	+CH ₂	2+5	COOCH3	C ₂ H ₅	С ₂ Н ₅
	₹CH ₂		CONH ₂	СНЗ	СН _З
	+CH ₂	2 ⁺ 5	CONH ₂	сн _З	с ₂ н ₅
	-tCH ₂	⁺ 5	CONH ²	c ₂ H ₅	с ₂ н ₅
	+CH ₂ + ₅		CN	СНЭ	СНЗ
25	+CH ₂	⁺ 5	CN	C ₂ H ₅	C2H5
	R ¹		\mathbb{R}^2	. R3	$R^6 (R^5 = H)$
30					CH-
	н		-сн _Э	3-C0 ₂ Et	-сн -сн сн ₃
	H		-сн3	3-co ₂ et	-сн _З
35	H		-сн _З	3-C0 ₂ Et	-(H)
	н		-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-(0)

Le A 23 725

5	R ¹	R ²	R ³	R ⁶
10	сн ³ -сн сн ³	н	о 3-С-NH ₂	-сн _З
15	сн ³ -сн	н	о 3-с-NH ₂	-
	сн _З	н	3-с-ин ₂	сн ³ -сн
20	н	-Et	3-C0 ₂ Et	-CH3
	н	-Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
25	H	-Et	3-C0 ₂ Et	сн ³ -сн сн ³
	н	-Et	3-CO ₂ Et	-
30	H	-Et	3-CO ₂ Et	tertButyl
		-Et	3-CO ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

Le A 23 725

5	R ¹	R ²	R ³		R6	
10	СН ₃ Н СН ₃ Н СН ₃ Н СН ₃ Н СН ₃ Н		COOC ₂ I COOC ₂ I COOC ₂ I COOC ₂ I	4 ₅ 4 ₅ 4 ₅	CH ₃ i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl	
15 20	н н н	H n-C ₅ H ₁₁	COOC ₂ II	15 15 15 15 15 15 15	Phenyl 4-Methoxyphenyl CH3 i-Propyl i-Butyl Cyclopentyl Cyclohexyl Phenyl 4-Chlorphenyl 4-Methoxyphenyl Cyclopropyl	
25			0-R ⁵ -NH-C=NR ⁶		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
30	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶	
	-сн _З	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-Et	-сн ₃	
35	-н	-Н	3-CO ² Ef	-Et	-⟨O⟩	
					<u>~</u>	

- ⁵ Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).
- Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

 A für den Harnstoffrest der Formel Ia in 2-Stellung des
 Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
 den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).
- Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

35

- 5 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
- 10 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
- 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 - 2-Isocyanato-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen

Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei
den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte
Verbindungen der organischen Chemie.

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
genannt:

Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Di-isopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin, t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin, 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitro-anilin, 3-Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin, 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin, 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan. Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin. Benzol. Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton. Methylethyl-. Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester. wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril. Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon. sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

- wie Zinn-II-octost oder Zinn-IV- chlorid. Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.
- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.
- Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens

 20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere

 25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten R¹-R³, die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten R¹-R³ angegebenen be-

35

5 vorzugten Bedeutungen haben. Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umset
zung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

$$15 \qquad \qquad \downarrow COCH_3 \qquad + COC1_2 \longrightarrow \qquad \downarrow COCH_3$$

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isopropylthiophen
- Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

⁵ Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

10

15

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98
(1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931,
G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenyl-isocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, 20 Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester. wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

10

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

30 e

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylisoharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexa-methylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethyl-esterchlorid, läβt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imidokohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

⁵ Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid. Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylamilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus 10 Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je 15 Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,
vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das
Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.
Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.

Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- ⁵ Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.
 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäβigen oder unregelmäßigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
jodiertes Kochsalz, 7.5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
1 kg Futter.

In einem kg Futtermischung sind enthalten:
600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
SO₄ x 5 H₂O.

2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff,
1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g
Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot),

80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g
Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g
Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g
Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg
15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

(Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daβ Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden
mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

5 Tabelle: Ratten-Fütterungsversuch

Gewichtszunahme инсинсн^з CONH2

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsăureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml

Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

H 6,0 H 5,9

N 16,6 N 16,6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5,3 g (0,03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0,033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10,7 C1 10,7

Beispiel 3

15-

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyanato-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

⁵ Nach den Verfahren der Beispiele 1-4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹	s NR4F	₂ 5	R ⁴ =	: H, R ⁵ = -	O C-NHR ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	н	н	3-C0 ₂ Et .	- ⊘	158
20	6	н	H	3-CO ^S Ef	-сн _З	128
	7	н	н	3-co ² Ef	-(H)	136
25	8	н	н -	3-C02Et	◆	126
	9	-CH3	-CH3	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	128 (Z.)
30	10 .	-сн3	-сн3	3-C0 ² Et	-n-Butyl	78
	11	-сн3	-сн3	3-C0 ₂ Et	-CH ₃	135
35	12	-сн3	-сн3	3-CO ₂ Et		156

5	Bsp.N	ir. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	13	н	н	3-C0 ₂ Et	-cH ³	98
10	14	$ \bigcirc $	н	3-CO ₂ Et	-сн _З	131
	15	◆	н .	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	112-4
15	16	·	Н	3-C0 ₂ Et	-сн -сн -сн ₃	142
20	17	н	\bigcirc	3-CO _Z EŁ	-сн3	145
	18	н	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн ₃	-сн _З	о 3-с-о-с ₄ н	19-t -CH3	159
30	20	н	$ \bigcirc $	о з-с-NH ₂	-сн _З	> 250
	21	н	◆	о 3-с-ин ₂	$ \bigcirc $	> 250
35	22	н	◆	о э-с-ин ₂	-сн ₃ -сн ₃	> 250

5	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	23	 H	◆	3-CO ₂ Et	-сн ³ -сн ³	155
10	24 t	ert.But	yl H	3-C=N	н	229
15	25	н :	i-Propyl	3-CO ₂ Et	-сн _{сн3}	91
	26 t	ert.Buty	л 1 н	3-C≒N	◆	212,5
20	27	н -	\odot	3-C0 ₂ Et	н	126,5
	28	-с ₂ н ₅	-сн3	3-C0 ₂ Et	-сн _З	121-2
25	29	н	i-Propy1	3-C0 ₂ Et	—(H)	98-99
30	30	H	Н	2-C0 ₂ Me	◆	133
	31	H	H	2-CO ₂ Me	н	221
35	32	н	н	2-C0 ₂ Me	-сн _З	139

5	Bap, Nr	. R ¹	R ²	R3	R6	Fp.[C]
10	33	н	◆	3-CO ₂ Et	◆	139-141
••	34	-Et	-ch3	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	154
15	35	-Et	-сн3	3-CO ₂ Et	H .	132-3
	36	-Et	-сн _З	3-C0 ₂ Et	-сн ₃ -сн ₃	139-140
	37	-Et	-CH3	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20	38	-сн _З	$ \bigcirc $	0 3-С-NН ₂	-сн ₃	222
25	39	-сн _З	◆	э-с-ин ^S 0	-сн -сн -сн	215
30	40	-сн3	◆	з-с-ин ⁵ 0	-сн ₂ -сн ₃	221
	41	-сн ₃	◆	э-с-ин ² 0	-n-Butyl	217
35	42	-сн3	◆	о 3-С-NH ₂		>250

5	Bsp.Nr.	. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
10	43	н	` н	2-C0 ₂ Me		135
	44	н .	н	3-C=N		225
15	45	H	н	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
	46	-сн ₃	$ \bigcirc $	3-C0 ₂ Et	-сн ₃	135
20	47	-сн3		3-C0 ₂ Et	n-Butyl	119
	48	-сн3	◆	3-C0 ₂ Et	\bigcirc	113
25	4.9	-сн _З	◆	3-CO ₂ Et	-сн ³ -сн ³	125
30	50	- (C)	^H 2 ⁾ 4 ⁻	3-СООН	-cH ³	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bap.Nr.	n	x	R	Fp.[°C]
	51	3	COOC ₂ H ₅	CH3	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH3	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH ³	CH ³	167
	57	4	COOCH3	i-Propyl	165
	58	4	COOCH3	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH3	Pheny1	176
	60	4	COOC ₄ H ₉ t	CH ³	150
	61	4	COCH3	CH3	193
	62	4	COC6H5	Phenyl	112
	64	4	CONH ₂	i-Propyl	. 115
20	65	4	CONH2	n-Butyl	173
	66	4	CONH ₂	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH ₂	Phenyl	200
	68	4	CONH ₂	3-Chlorphenyl	204
25	69	4	CONH ₂	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH3	177
	71	4	CN	CH ³	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>260
20	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	4	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH ³	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

Bsp.N:	-, n	X	R	Fp.[°C]
80	5	соос ₂ н ₅	3-Chlorphenyl	98
81	5	CN	СН _З	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH ₂	снз	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp.	Nr, Formel	Fp [°C]
84	H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃	216
85	H ₃ C CONH ₂ CH ₃ H ₃ C CH ₃	>270
86	CH ₃ -C S NH-C-NH-CH ₃	193
87	S NH-C-NH-CH3	>250

Bsp.Nr. Formel Fp.[°C]

Weite	rhin	Weiterhin wurden herg	hergestellt	÷		
		R ¹ R ³ R ³		A = NH - CONHR ⁶	CONHR ⁶	·
B C	, r	r Tu	R2	R ₃	gr.	P. G.
91		æ	i-Propyl	COZEt	t-Butyl	113-11
85			i-Propyl	COZEt	Phenyl	121
93		x	i-Propyl	COZEt	2-Butyl	122
94		×	Ethyl	COZEt	i-Prop	104
.95		I	Ethy1	COZEt	2-Butyl	109
96	-	I	Ethy1	COZEL	Phenyl	91
26		×	i-Propyl	COZEt	CH3	84-86
86		i-Propyl	×	CONH2	i-Prop	7250
66	•	I	Ethy1	COZEL	p-Toly1	46
100		×	Ethy1	COSEt	t-Butyl	146
101		Ethyl	СНЭ	COZEt	p-C1-Phenyl	164
102		Ethyl	CH3	COzet	m-Cl-Phenyl	166
103		Ethy1	снз	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	154
104		Ethyl	CH ₃	COZEt	p-Toly1	182
105		Ethyl	снз	COZEt	p-CF3-Phenyl	177

Bap. Nr. E	. R1	R ²	R ³	R6	Fp.
106	Ethyl	CH ₃	COZEt	t-Butyl	169
107	Ethyl	CH3	COZEt	o-Tolyl	131
108	Ethyl	CH ₃	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	117
109	Ethyl	CH ₃	COZEt	2-Butyl	139
110	CH3	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	46
111	CH3	Ethyl	COZEt	m-C1-Phenyl	81
112	СНЭ	Ethyl	COZEt	p-C1-Phenyl	103
113	CH3	Ethy1	COZEt	p-OCH ₃ -Pheny1	98
114	СНЭ	Ethyl	COE	p-Tolyl	89
115	CH3	Ethyl	COZEt	p-CF3-Phenyl	46
116	СЖЭ	Ethy1	COZEL	i-Propyl	82
117	СНЭ	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	θı
118	EH2	Ethyl	COZEt	t-Butyl	152
119	СНЗ	Ethyl	COZEL	Phenyl	108
20	СНЭ	Ethy1	COZEL	o-Tolyl	106
121	CH3	Ethy1	COZEL	o-OCH ₃ -Pheny1	ğı
221	CH3	Ethy1	COZEt	2-Butyl	. 01
123	×	СНЭ	COZEt	o-Cl-Phenyl	141
124	×	CH ₃	COZEt	m-Cl-Phenyl	155
125	I	CH ₃	COZEL	p-C1-Phenyl	166
	-				

Ssp. Nr.	r L	ж 2	R S	no de	Fp.C
126 H	×	CH ₃	COZEt	p-OCH ₃ -Pheny1	151
27	Ħ	CH3	COZEt	p-Toly1	153
28	×.	СНЭ	COZEt	m-CF3-Phenyl	156
621	I	CH3	COZEt	i-Propyl	112
130	×	CH3	COZEt	Cyclohexyl	122
31	I	CH3	COZEt	t-Buty1	140
32	×	СНЭ	COZEt	Phenyl	132
33	×	CH3	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	112
34	×	СНЗ	COZEt	o-Tolyl	155
35	I	СНЗ	COZEt	2-Butyl	118
				COOCH3	
136	æ	СНЗ	CO ₂ CH ₃	E.B.	202
137	æ	n-Pent	COZEL	CH3	. 81
38	æ	Ethy1	COSEt	Cyclohexyl	101
3.6	×	Ethy1	COZEt	o-C1-Phenyl	108
9	x	Ethy1	COZEt	m-CF3-Phenyl	82
=	I	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	147

Ввр.	Bep. Nr. R ¹	R1	R2	R ³	R ⁶	Fp °C
142		×	Ethyl	COZEt	a-OCH ₃ -Phenyl	106
143		x	Ethy1	COZEt	m-Cl-Phenyl	103
144		H	Ethy1	COZEL	p-C1-Phenyl	108
145		H	CH3	CO2Et	CH ₃	86
146		Ethyl	CH ₃	CO2-1-Propy1	t-Buty1	183
147		Ethyl	CH ₃	CO2-1-Propy1	1-Butyl	122
148		Ethy1	CH ₃	CO2-1-Propy1	1-Propy1	175
149		Rthyl	CHJ	CO2-1-Propyl	СН3	130
150		I		COZEt	o-C1-Phenyl	137
151		×	I	COZEt	p-C1-Pheny1	171
152		H	×	COZEt	m-CF3-Phenyl	147
153		×	I	COZEt	3,5-C12-Phenyl	189
154		x	x	COZEt	3,4-Cl ₂ -Phenyl	219
155		×	×	COZEt	p-Tolyl	145
156		I	×	COZEt	p-och ₃ -Phenyl	148
157		×	x	COZEt	p-NO2-Phenyl	240
158		×	×	COZEt	n-Butyl	44
159		*	×	COZEt	t-Butyl	176
160		X.	I	CO2Et	pF-Phenyl	165

161 H 162 Ethyl 163 H 164 H					
		æ	COZEt	Cyclohexyl	137
163 H 164 H		сн ₃	COZEt	CH2CH2-S-CH3	ð1
164 H		Ħ	COzet	o-OCH3-Phenyl	114
		i-Propyl	COZEt	o-C1-Phenyl	112
165 H		i-Propyl	COZEt	m-C1-Phenyl	88
166 н		i-Propy1	COZEt	p-C1-Phenyl	135
Н 291		i-Propyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	106
168 H		i-Propyl	COZEt	p-Tolyl	108
169 н		i-Propy1	COZEt	m-CF3-Phenyl	122
170 H		i-Propyl	COzEt	o-Tolyl	144
171 н	•	i-Propyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	111
172 1-PI	i-Propyl	×	CONH2	CH ₃	195
173 i-Pr	ropyl	×	CONH2	Phenyl	>250
174 1-Pr	i-Propyl	I	CONH2	Cyclohexyl	208
175 H		H	COZEt	2,4-Dimethylphenyl	176
176 H.		I	COZEt	o-Tolyl	142
177 H		.	COZEt	3,5-Dimethoxyphenyl	157
178 H.			COZEt	3.4-Dimethylphenyl	151
179 H		#	COZEt	3,4-Methylendioxyphenyl	162

F ₽ • C	137	ny1 109	eny1 132		143														
	m-Tolyl	2,6-Dimethylphenyl	2-OCH3-4-CH3-Phenyl	1-merd - mon-m	M-COUS-FIRMING	2,5-Dimethoxyphenyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl 3,4-Dimethoxyphenyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl i-Propyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl i-Propyl o-Tolyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl 1-Propyl 0-Tolyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,4-Dimethylphenyl i-Propyl c-Tolyl i-Propyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl i-Propyl c-Tolyl c-Propyl c-Propyl 2-Butyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl 1-Propyl cH3 i-Propyl 2-Butyl 2-Butyl	2,5-Dimethoxyhenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl i-Propyl o-Tolyl f-Propyl cH ₃ i-Propyl c-Butyl c-Butyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl i-Propyl o-Tolyl s-Butyl t-Butyl Cyclopentyl	2,5-Dimethoxyphenyl 2,3-Dimethylphenyl 3,5-Dimethylphenyl 1-Propyl cH3 i-Propyl 2-Butyl t-Butyl Cyclopentyl
-Tolyl		,6-Dimethylphen	:-OCH3-4-CH3-Phe	m-OCH3-Phenyl		,5-Dimethoxyphe	,5-Dimethoxyphe	;,5-Dimethoxyphe ;,3-Dimethylphen ;,5-Dimethylphen	;,5-Dimethoxyphe ;,3-Dimethylphen ;,5-Dimethylphen	,5-Dimethoxyphe ,3-Dimethylphen ,5-Dimethylphen ,4-Dimethoxyphe	,5-Dimethoxyphe ,3-Dimethylphen ,5-Dimethylphen ,4-Dimethoxyphe -Propyl	,5-Dimethoxyphen;3-Dimethylphen;5-Dimethylphen;4-Dimethoxyphen;-Propyl	;,5-Dimethoxyphen;,3-Dimethylphen),5-Dimethylphen),4-Dimethoxyphen -Propyl -Tolyl -Propyl	;,5-Dimethoxyphe ;,3-Dimethylphen ;,4-Dimethoxyphe -Propyl -Tolyl -Propyl	,5-Dimethoxyphen,3-Dimethylphen,5-Dimethylphen,4-Dimethoxyphen,-Propyl-Propyl-Propyl-Butyl	,5-Dimethoxyphen,3-Dimethylphen ,5-Dimethylphen ,4-Dimethoxyphen,4-Dimethoxyphen,-Propyl -Propyl -Propyl -Butyl -Butyl	,5-Dimethoxyphe ,3-Dimethylphen ,4-Dimethylphen ,4-Dimethoxyphe -Propyl -Propyl -Butyl -Butyl -Butyl	1,5-Dimethoxyphen 1,3-Dimethylphen 1,5-Dimethylphen 1,4-Dimethoxyphen 1,4-Dimethoxyphen 1,4-Dimethoxyphen 1,2-Tolyl 1,1-Tolyl 1,1-Butyl 1,1-Butyl 1,1-Butyl 1,2-Butyl 1,2-Butyl 1,2-Butyl	1,5-Dimethoxyphen 1,3-Dimethylphen 1,5-Dimethylphen 1,4-Dimethoxyphen 1,4-Dimethoxyphen 1,4-Dimethoxyphen 1,2-Tolyl 1,3-Propyl 1,Butyl 1,Butyl 1,5-Dutyl 1,5-Dutyl 1,6
m-Toly1		2,6-Dimethy	2-0CH3-4-CH	n-OCH ₃ -Phen		2,5-Dimetho	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimethy	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimethy	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 1,8-Dimetho	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 3,4-Dimetho 1-Propy1	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimethy 3,4-Dimetho [-Propy] 5-Toly]	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 1-Propy1 5-Toly1 1H3	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,4-Dimetho 1-Propyl 5-Tolyl 1-Propyl 1-Propyl	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,4-Dimetho 1-Propyl 2-Tolyl 1-Propyl 1-Propyl	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,4-Dimetho 1-Propyl 0-Tolyl 1-Propyl 1-Propyl 1-Butyl	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 3,4-Dimetho 1-Propyl 2H3 1-Propyl 2-Butyl 2-Butyl 3yclopentyl	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 1-Propyl 2-Tolyl 1-Propyl 1-Propyl 1-Butyl 2-Butyl 3,clopentyl	2,5-Dimetho 2,3-Dimethy 3,5-Dimetho 3,4-Dimetho 1-Propyl 1-Propyl 1-Propyl 1-Butyl 2-Butyl 2-Butyl 3,clopentyl 3,clopentyl
	m-Toly	2,6-D1	2-0CH3	M-0CH2	S	2,5-Di	2,5-01	2,5-D	2 4 - 0 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2	2,5-Di 2,3-Di 3,5-Di 1-Prop	2,5-Di 2,3-Di 3,5-Di 1-Prop 6-Toly	2,5-Di 2,3-Di 3,4-Di 1-Prop CH3	2,5-Did 3,5-Did 3,4-Did 1-Prop 6-Toly 1-Prop	2,5-Di 2,3-Di 3,5-Di 1-Prop 6-Toly CH3 1-Prop	2,5-Di 2,3-Di 3,4-Di i-Prop CH3 i-Prop 2-Buty	2,5-Di 2,3-Di 3,5-Di 1-Prop 6-Toly 6-Buty t-Buty	2,5-Di 2,3-Di 3,4-Di 1-Prop 6-Toly CH3 1-Prop 2-Buty Cyclop	2,5-Dis 2,3-Dis 3,4-Dis i-Prop GH3 i-Prop 2-Buty Cyclop Cyclop	2,5-Dis 2,3-Dis 3,5-Dis 1-Prop 0-Toly CH3 i-Prop 1-Prop CH3 CH3 Cyclop Cyclop Cyclop
		•			-														
2	COZEt	COZEt	COZEt		COZEt	COZET	CO2Et CO2Et CO2Et	CO2Et CO2Et CO2Et	CO 2 Bt CO 2 B	CO2Et CO2Et CO2Et CO2Et	CO2Et CO2Et CO2Et CO2Et COOH	CO2Et CO2Et CO2Et COOH COOH	CO2Et CO2Et CO2Et CO3Et CO3Et CO3Et	CO 2 Et CO 2 E	CO 2 B C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CO 2 E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CO 2 E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CO 2 E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	CO2 Et CO
L		-	_	_	_					CH H H H H	CH H H H H	н н н сн _э сн _э	Ha Ha thy1	H3 H3 thy1	Ha Ha thyl	Has thy	H3 H3 th3	t H B B B B B B B B B B B B B B B B B B	E E E E E E E E E E E E E E E E E E E
5	×	I	x	I		x	X X	x x x	* * * *	* * * * 5	** * * * 5 5	# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	HHHH H	** * * * * * * * * * * * * * * * * * *	** * * * * * * * * * * * * * * * * * *	** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **	**		
	æ	3 7.	5 *	-		7	ייני ייני			~ ~ ~ ~ ~	~ ~ ~ ~ ~ ~	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + + + + + + + + +		CH 3
BD. Nr. K	æ	. E.	孟	盂		=		I I I	* * * *								 		
o dan	180	181	182	183		184	184	184 185 186	184 185 186	184 185 186 187 188	184 185 186 187 188	184 186 186 187 189	184 185 186 187 188 190	184 186 186 187 188 190 191	184 186 186 187 189 190 191	184 185 186 187 190 191 192 193	184 186 186 187 190 191 193 194	184 185 186 187 190 193 193 194 195	184 186 186 187 190 191 192 194 196

Bsp.	r r	Bsp. Nr. Ri	R2	ER.	R6	Fp*C
199		СНЗ	æ	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	76
200		æ	n-Pentyl	COZEt	i-Propyl	Ğı
201		Ħ	n-Pentyl	COZEt	s-Buty1	Ö
202		×	n-Pentyl	COZEt	2-Buty1	Ö
203		=	n-Pentyl	COZEt	t-Buty1	101
204		*	n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
202	•	×	n-Pentyl	COZEt	Phenyl	Ğ
206		×	n-Pentyl	COZEt	Cyclopentyl	74
202		æ	n-Pentyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	26
208		×	n-Penty1	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	Ö
209		Ħ	n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH3-Phenyl	48
210		I	n-Pentyl	COZEt	a-Tolyl	08
211		×	n-Pentyl	COZEt	m-Toly1	65
212		x	n-Pentyl	COZEt	p-Toly1	6
213		×	n-Pentyl	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	66
214		I	n-Penty1	COZEt	2-1-Propylphenyl	23
212		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	86

		FP	160 166 120
	1R ⁶	R6	CH ₃ i-Propyl n:Butyl
	A - NHCONHR ⁶	E E	C2H ₅ C2H ₅ C2H ₅
hergestellt	S R3	R 2	* * *
	18 R	r T	CO ₂ CH ₃ CO ₂ CH ₃
Weiterhin wurden		Bsp. Nr. R ¹	216 217 218

5

Herstellung der Ausgangsprodukte

Beispiel In

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfen ließ- man innerhalb einer Stunde auf
 Raumtemperatur kommen und erwärmte dann langsam während
 einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung
 wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das
 überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa

Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. 98, 3571-3577 (1965)

K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. 99,

94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35

Ib

Schmp.: 38°C

5 ~с-ос₂н₅ Ic Sdp.: 120°C (1 Pa) N=C=0 10 H₅C₂ C-OC2H5 Id 5dp.: 101°C (30 Pa) CH3 N=C=0 CO₂Et 15 Ie Schmp.: 90-93°C (CH3)3C If Schmp.: 62-63°C N=C=O 20 Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm C-O-CH2-CH=CH2 im Kugelrohr destilliert N=C=0 25 CH3 -0C2H5 Sdp.: 142-147°C (5 Pa) 30 Ih IR: 2250, 1690 cm⁻¹ N=C=0

li	H_3C $C-OC_2H_5$ H_5C_2 S $N=C=0$
14	C-0C ₂ H ₅

Sdp.: 103°C (30 Pa) IR: 2250, 1690 cm⁻¹

Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C

Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 96°C (15 Pa). IR 2250, 1710

Sdp.: 75°C (40 Pa)

Sdp.: 105°C (20 Pa)

5 Beispiel IIa

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (0,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butylester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt.
Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen,
750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt,
die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig),
25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und
200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

5 Analog erhält man die Aminothiophene der Formel

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Physik.Daten
15	IIb	c _z h ₅	снз	COOC ₂ H ₅	Fp 44°C
	IIc	H	i-Propyl	COOC ₂ H ₅	101°C
		•			(5 Pascal)
	IId	Н	i-Butyl	COOC2H5	
	Ile	H	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152°C
20					(50 Pascal)
	IIf	CH3	С ₂ Н ₅	COOC2H5	148°C
					(250 Pascal)
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Fp. [°C]
25	IIg	. ← CH ₂	3	COO ₂ CH ₅	90
	IIh	+CH ₂	, }3	CN	149
	IIi	-←CH ₂	+4	COOCH3	112
	IIj	-+CH ₂	+4	CN	143
30	IIk	TCH ₂	+4	CONH ₂	185
	III	. +CH ₂) 5	COOC2H5	105
		•			
	IIm	-+cH ₂	} 5	CN	121

35

<u>Le A 23 725</u>

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht

25

30

R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,

35

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht.
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 20
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

·

5 2. Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

- 15 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R³ für die Reste COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht.
 - R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R^B für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.

Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

$$R^{1} \longrightarrow R^{3}$$

$$R^{2} \longrightarrow R^{3}$$

25 in welcher

 R^1 , R^2 , R^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

10

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher

n für 3, 4, 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

- für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
- R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl steht, 30
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

15

- 5 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls aubstituiertes Aryl steht,
- 10 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15. R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25 (CH₂)_n R³

VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht,

35

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

$$R^4 O - R^5$$
| | |
- N - C = N - R^6 Ib

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.

10

- R10 für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, dadurch gekennzeichnet,
- daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII.

20

VII

in welcher

25

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Isocyanaten der Formel VIII

30

VIII

in welcher

35

R6 die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

20

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben, 5 mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

LO

.5

 ${\sf R}^{\sf 5}$ und ${\sf R}^{\sf 6}$ die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -ischarnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5	gemäß An	spruch 1	lmit	Streck-	und/oder	Verdünnungsmit-
	teln ver	mischt.				

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienyl-harnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

	EINSCHLA	GIGE DOKUMENTE		
Kategorie		rents mit Angabe, sowell erforderlich, tigeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
Y	DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	A 23 K 1/16 C 07 D 333/38 C 07 D 333/68 C 07 D 333/78
Y	US-A-3 989 505 * Ansprüche *	(L.G. NICKELL)	1,4,7	
Y	DE-A-2 510 936 * Ansprüche *	(CHEVRON)	1,6	
A	DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	
A	AT-B- 311 994 * Ansprüche *	(DR. F. SAUTER)	1,4	
A	1, 2. Juli 1979 814x, Columbus,	Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID	1,4-7	A 23 K 1/00 C 07 D 333/00
				
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 25-08-1986	. CHOU	JLY J.
X : vor Y : vor and A : tec O : nic P : Zw	ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein in n besonderer Bedeutung in Verl deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund hitschriftliche Offenbarung ischenliteratur r Erfindung zugrunde liegende T	petrachtet nach dindung mit einer D: in der L: aus an	lem Anmeldeda: Anmeldung ang Idern Gründen a	ent, das jedoch erst am oder tum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument Patentfamilie, überein-